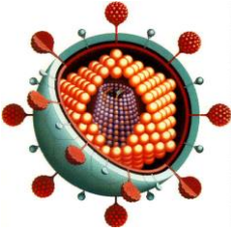
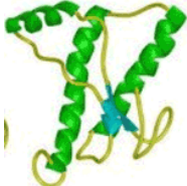


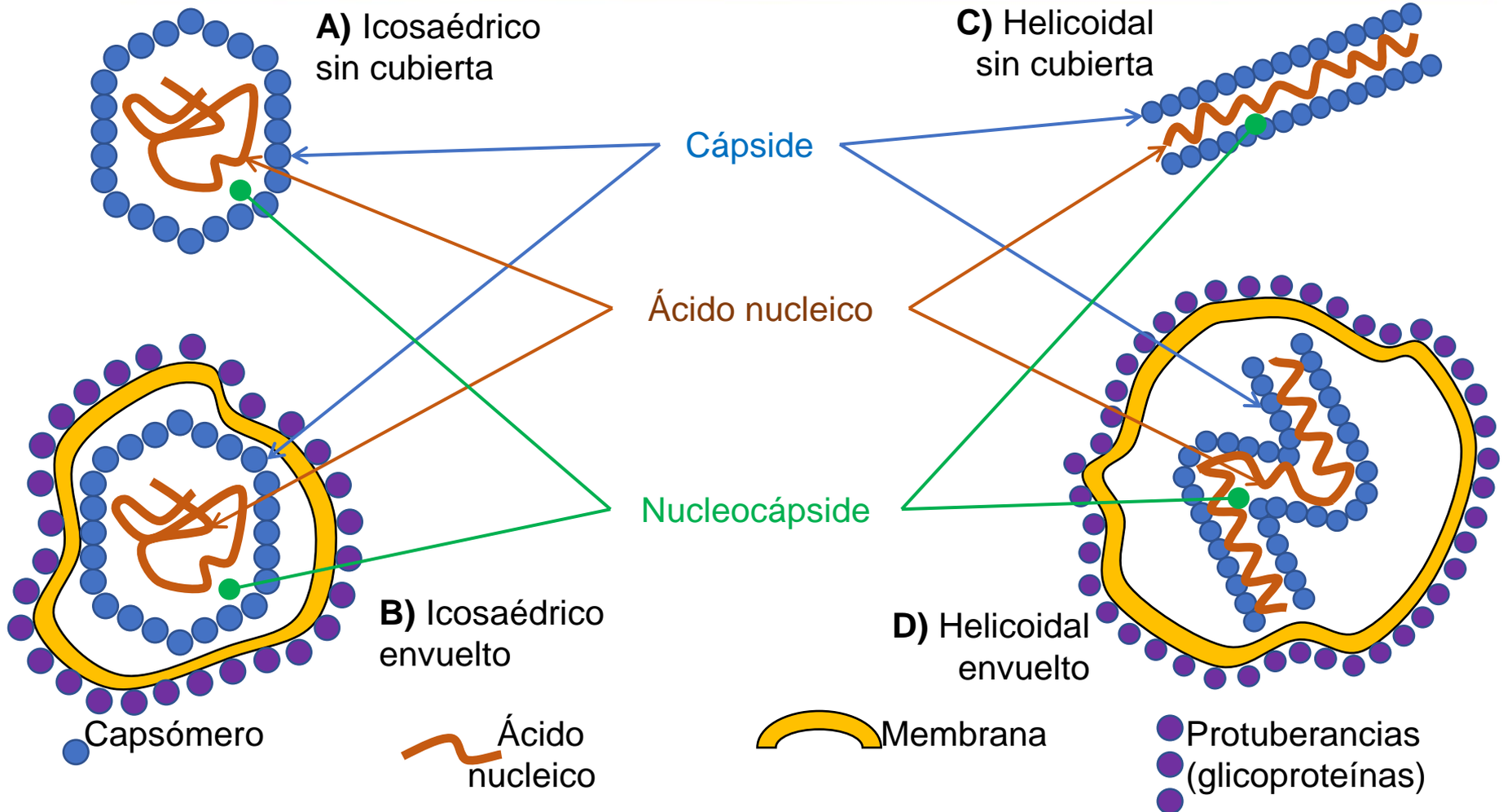
06. VIRUS, VIROIDES Y PRIONES.

- 06.1 Características generales de virus, viroides y priones.
- 06.2 Mecanismos de infección y de replicación, criterios de clasificación de los virus.
- 06.3 Cultivo de virus.
- 06.4 Importancia médica, agrícola, ecológica e industrial de los virus.



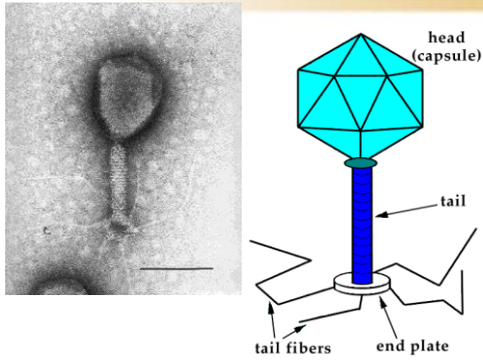
6.1 Características generales de virus, viroides y priones.

| Agente | Replicación | Composición Química | Imagen |
|---------|---|---|---|
| Virus | En célula toma el control genético al insertar su ácido nucleico. | Proteínas (capsómero y enzimas, otro tipo) Ácido Nucleico (ARN o ADN, monocatenario o bicatenario) Lípidos (fosfolípidos) |  |
| Viroide | Igual que el virus | Ácido Ribonucleico monocatenario cerrado |  |
| Priones | Modificación de la estructura proteica | Proteínas |  |

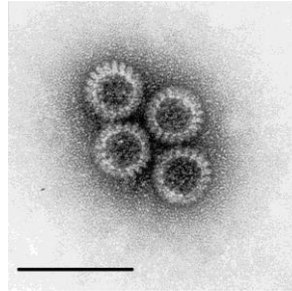


Virión: es la partícula infectante conformada por el material genético, la cápside y otras proteínas y según el caso, la membrana de fosfolípidos

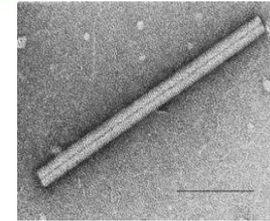
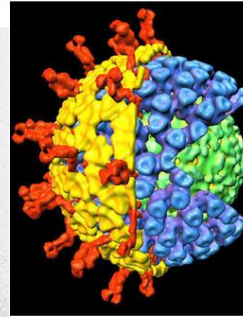
EJEMPLO DE VIRUS



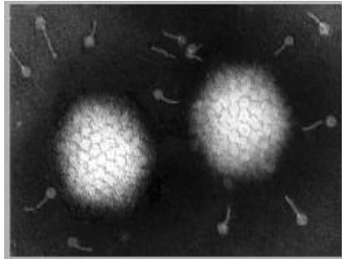
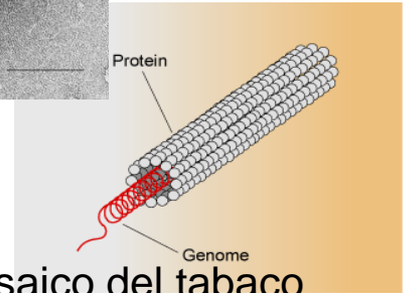
Bacteriófago serie T



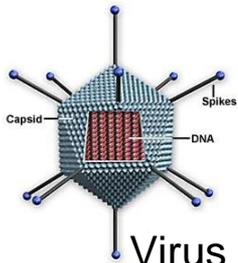
Rotavirus



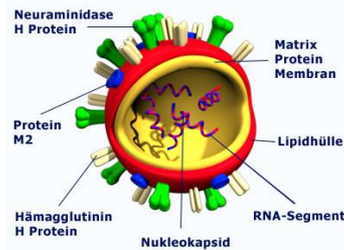
Virus del mosaico del tabaco



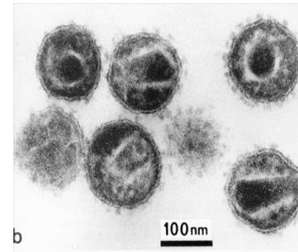
Animal Virus Structure



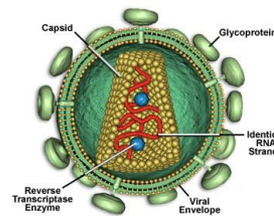
Virus animal



Virus de la influenza



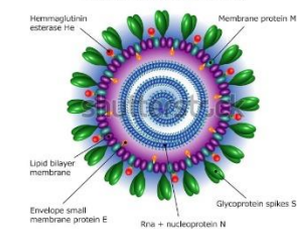
Human Immunodeficiency Virus (HIV) Anatomy



VIH



Corona Virus
Baltimore Group IV ((+)ssRNA)

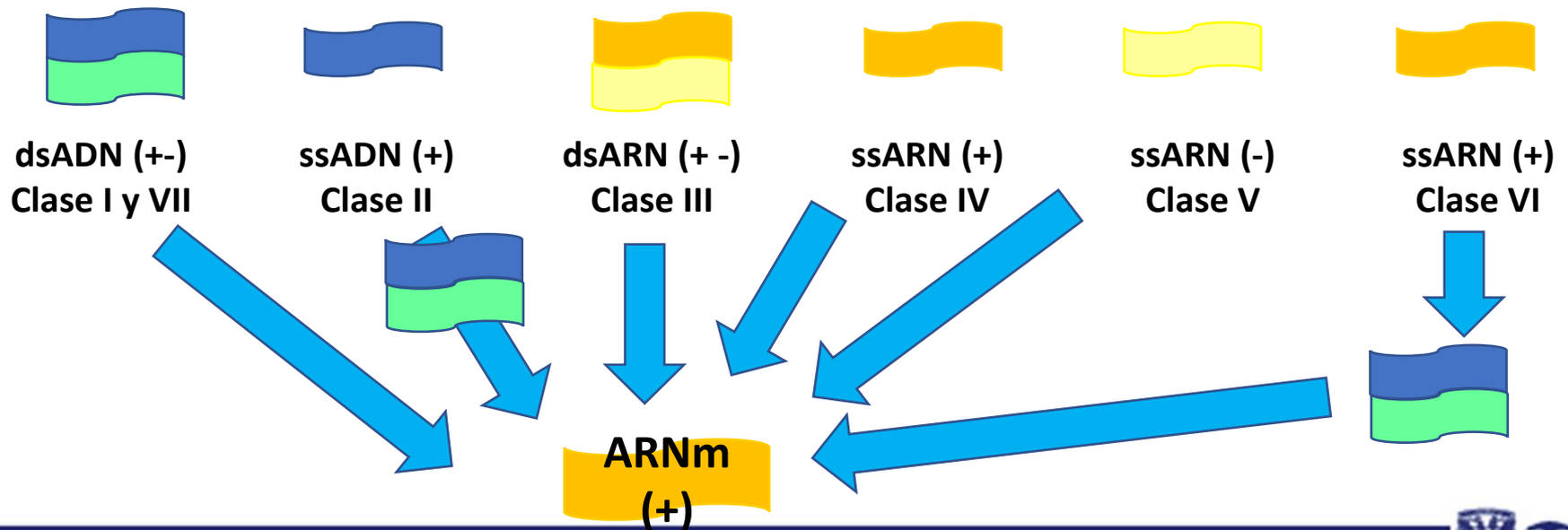


Coronavirus



CRITERIOS DE CLASIFICACIÓN DE LOS VIRUS. (Clasificación de Baltimore)

| Virus ADN | | Virus ARN | | | | Virus ADN↔ARN |
|-----------------------------------|------------------------------------|---------------------------------|-----------------------------------|---------------------------------|----------------------------|--|
| I dsADN Herpes-virus | II ssADN+ Parvo-virus | III dsARN reovirus | IV ssARN+ Poliovirus | V ssARN- togavirus | VI ssARN+ VIH | VII dsADN (hepadna-virus) |



CARACTERÍSTICAS PRIMARIAS

Ácido nucleico:

RNA: cadena doble o sencilla

DNA: cadena doble o sencilla

Estructura de la partícula viral:

Cápside helicoidal, desnuda o envuelta

Cápside icosaédrica, desnuda o envuelta

Estructura compleja (p. ej. cola)

Número de capsómeros y tamaño del virión

Susceptibilidad a agentes inactivadores

Sitio de replicación: Núcleo o Citoplasma

CARACTERÍSTICAS SECUNDARIAS

Amplitud de huéspedes:

Especies de huéspedes

Tejidos o tipos de células específicas del huésped

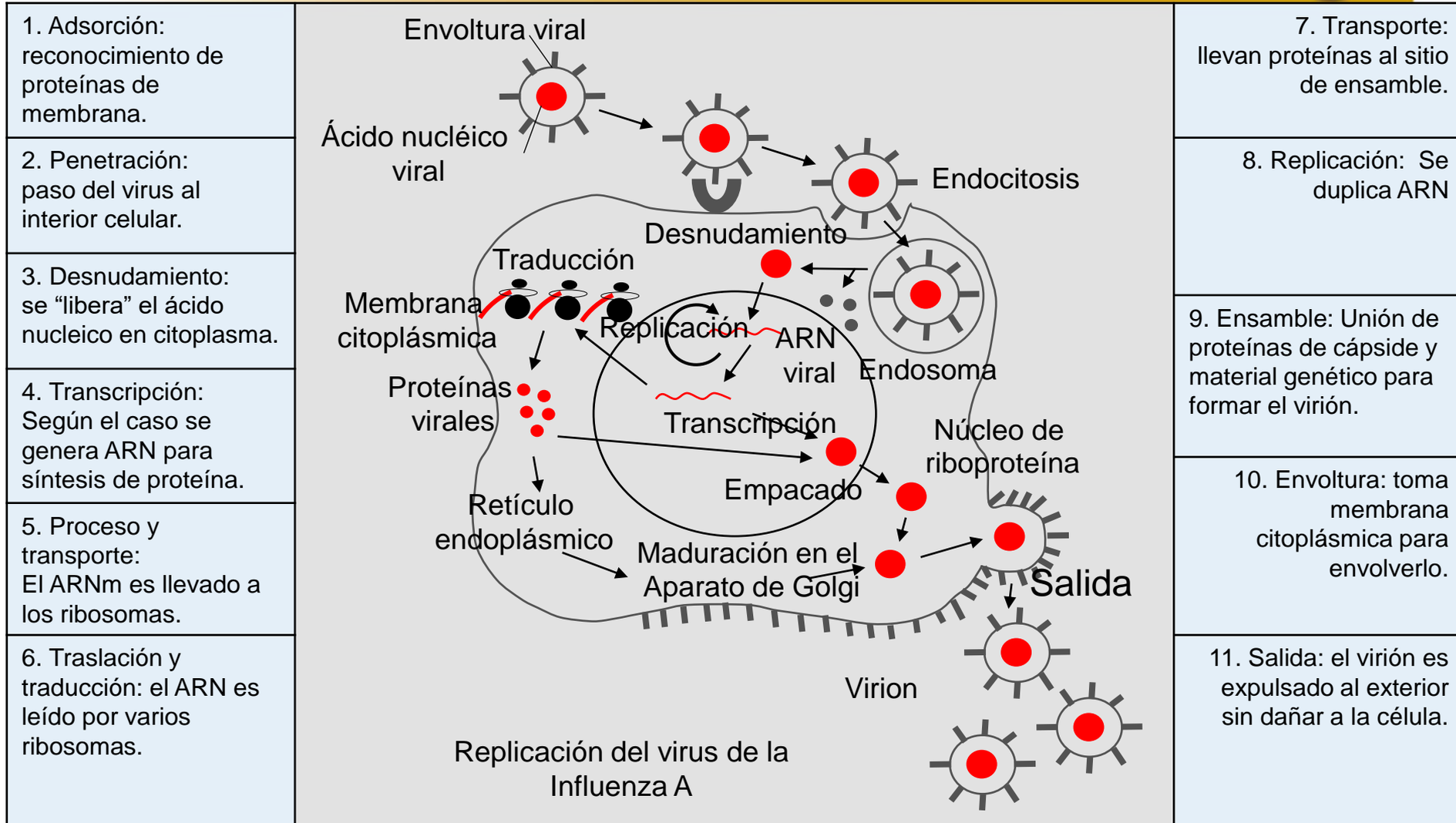
Modo de transmisión (p. ej., heces, saliva, otros líquidos corporales, vectores biológicos)

Características inmunológicas

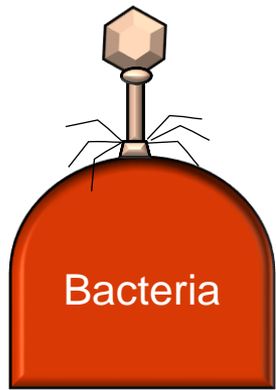
CLASIFICACIÓN DE LOS VIRUS ANIMALES

| Ácido nucleico | Simetría | Envoltura | Tamaño del virión (nm) | Familia | Ejemplo |
|----------------|-------------|-----------|------------------------|------------------|----------------|
| ARN | Icosaédrica | No | 18-30 | Picornaviridae | Enterovirus |
| | | No | 54-75 | Reoviridae | Reovirus |
| | | Sí | 35-80 | Togaviridae | Alphavirus |
| | Helicoidal | Sí | 80-120 | Orthomyxoviridae | Influenzavirus |
| | | Sí | 100-300 | Paramyxoviridae | Paramyxovirus |
| | | Sí | 60-250 | Rhabdoviridae | Lyssavirus |
| ADN | Icosaédrica | No | 18-24 | Parvoviridae | Parvovirus |
| | | No | 70-80 | Adenoviridae | Mastadenovirus |
| | | Sí | 110 | Herpetoviridae | Herpesvirus |
| | No definida | Compleja | 200X300 | Poxviridae | Orthopoxivirus |

CICLO VIRAL (ejemplo de virus de la influenza)



CICLO VIRAL (ejemplo de bacteriófago T4)



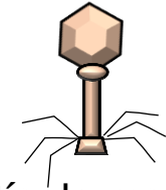
Nucleasas,
ADN
polimerasa,
nuevos
factores
sigma
(4-13)



Proteínas de la
cola, collar, placa
basal y fibras de
la cola (15-20)



Proteínas de la
cabeza del fago
(15-20)



Partícula madura
de fago (24-25)
Producción de
lisozima del T4 (25)

Infección
(0)

Replicación del DNA del fago
(4-13)

ARNm temprano
(0-6)

ARNm
interm.(6-11)

ARNm tardío
(11-17)

Autoensamblaje
(20-25)

Proteínas
tempranas (2-8)

Proteínas
interm. (8-13)

Proteínas tardías
(13-20)

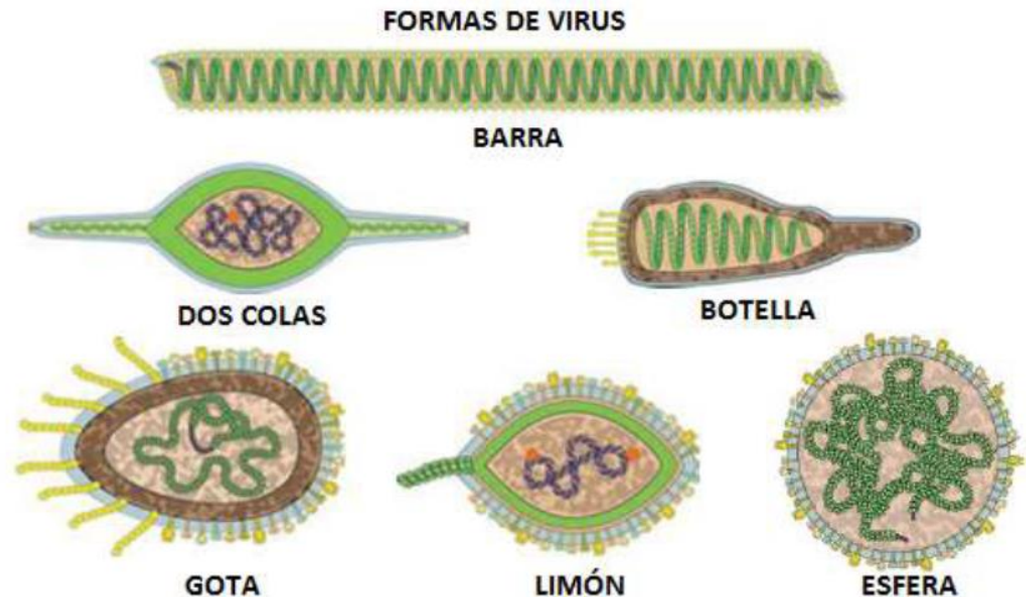


minutos

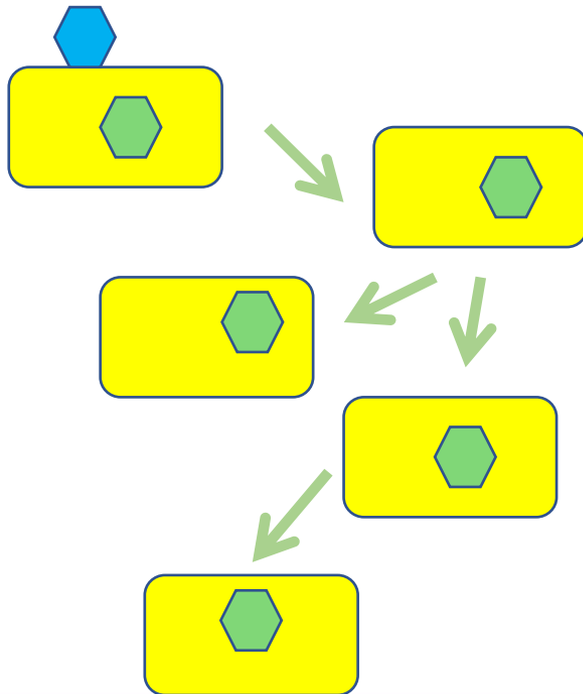
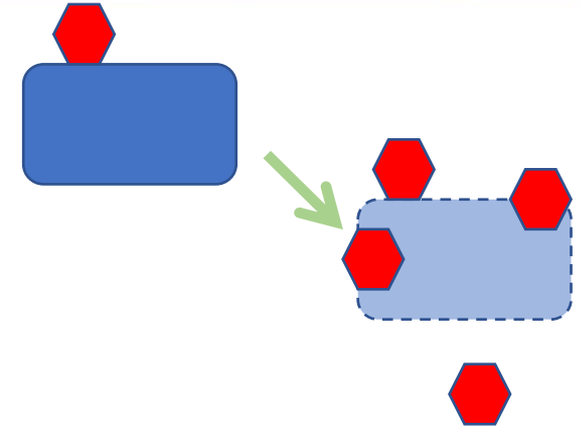
Son virus que afectan a arqueas, son muy especiales debido a que la inmensa mayoría de las arqueas son extremófilas. La gran mayoría de los arqueovirus presentan ADN de doble cadena, un tipo presenta ADN de cadena sencilla y otro tipo cuenta con ARN.

Presentan una gran diversidad de formas y no se apegan a las conocidas de otros virus, es decir los que se conocen no son icosaédricos ni helicoidales, aparentemente.

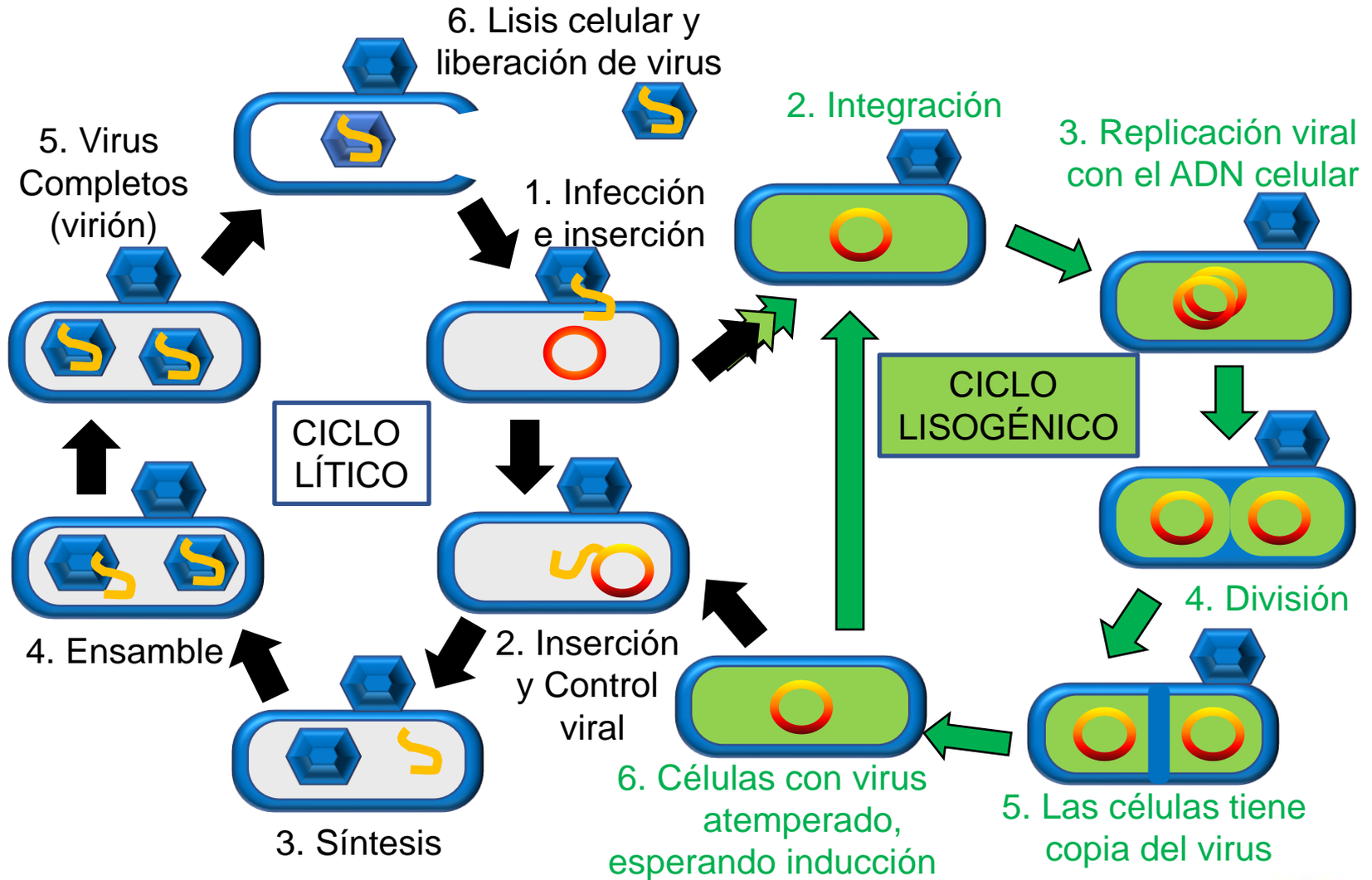
Sin embargo cumplen con la definición de tener material genético y cápside.



CICLO LÍTICO: se presenta cuando el virus cumple todo el ciclo de replicación y destruye a la célula cuando se libera al medio o cuando se liberan poco a poco en el caso de virus cubiertos.

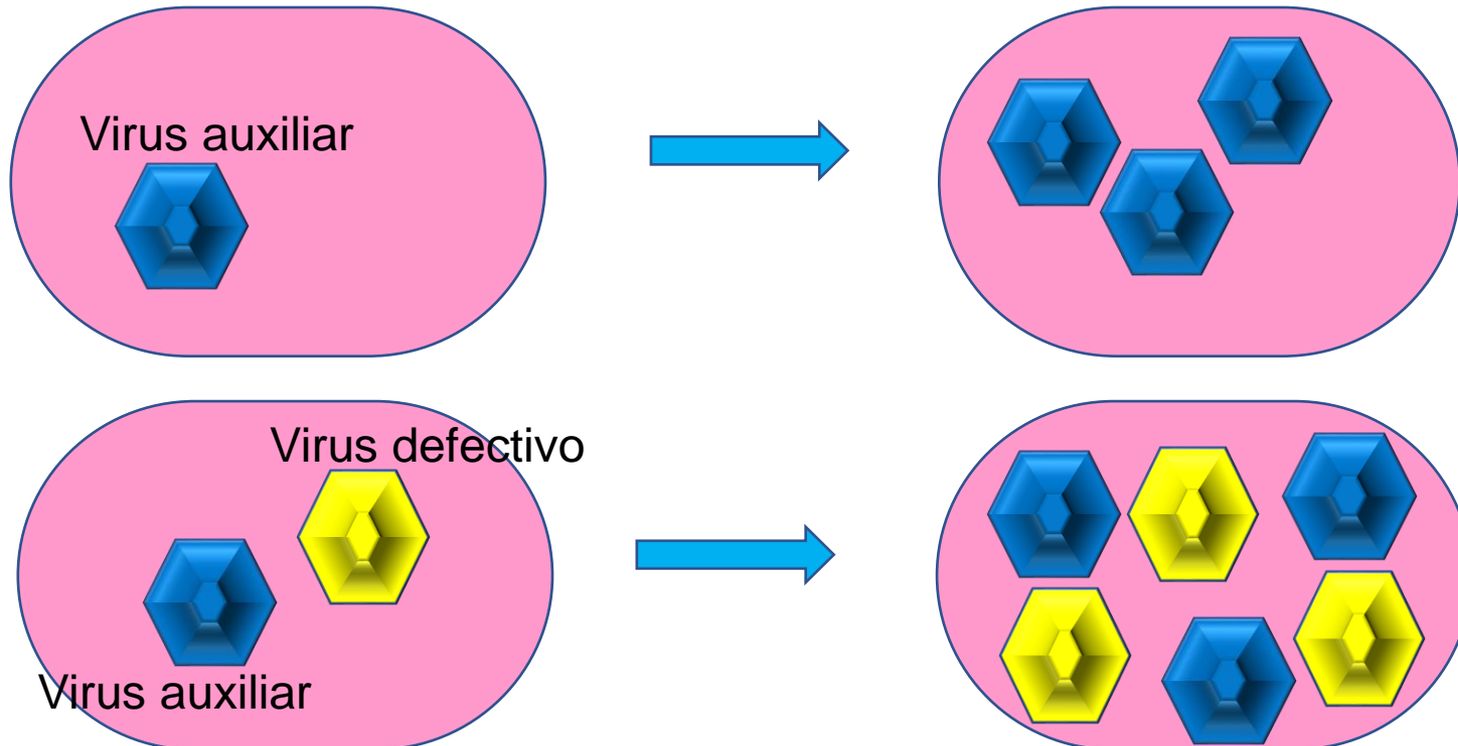


CICLO LISOGÉNICO: en este caso el virus queda latente insertado en el material genético de la célula huésped y ciertos factores pueden hacer que se desencadene la infección activa y pase a ciclo lítico.



VIRUS DEFECTIVOS

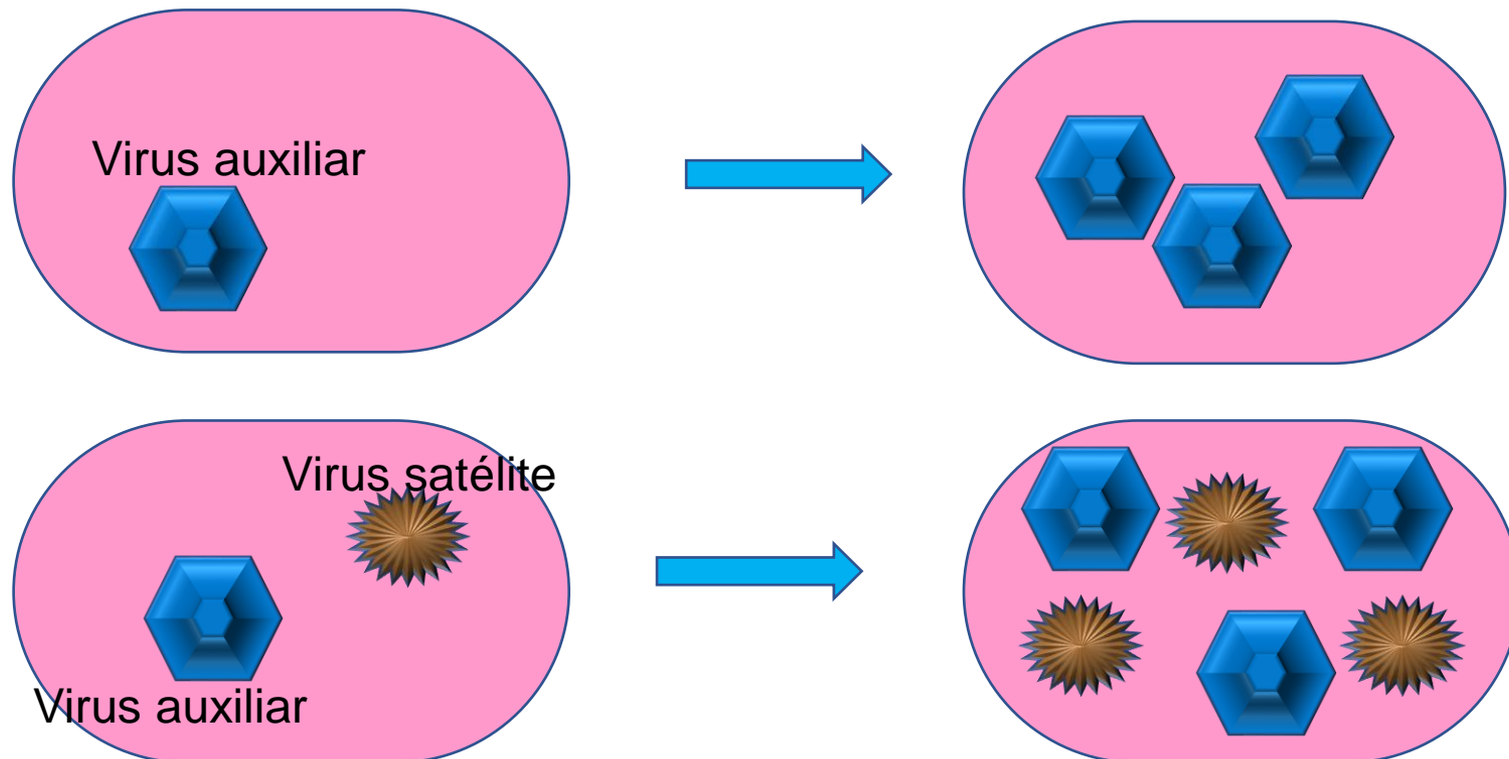
Son virus que dependen de que exista otro virus infectando la misma célula, para completar la síntesis de partículas y moléculas virales. El virus que ayuda a completar el proceso recibe el nombre de virus auxiliar. Para considerarlo defectivo ambos virus deben ser de la misma familia.



Ejemplo: El bacteriófago P-4 de *Escherichia coli* (v. defectivo) se replica, pero depende del bacteriófago P-2 como auxiliar para sintetizar la cápside.

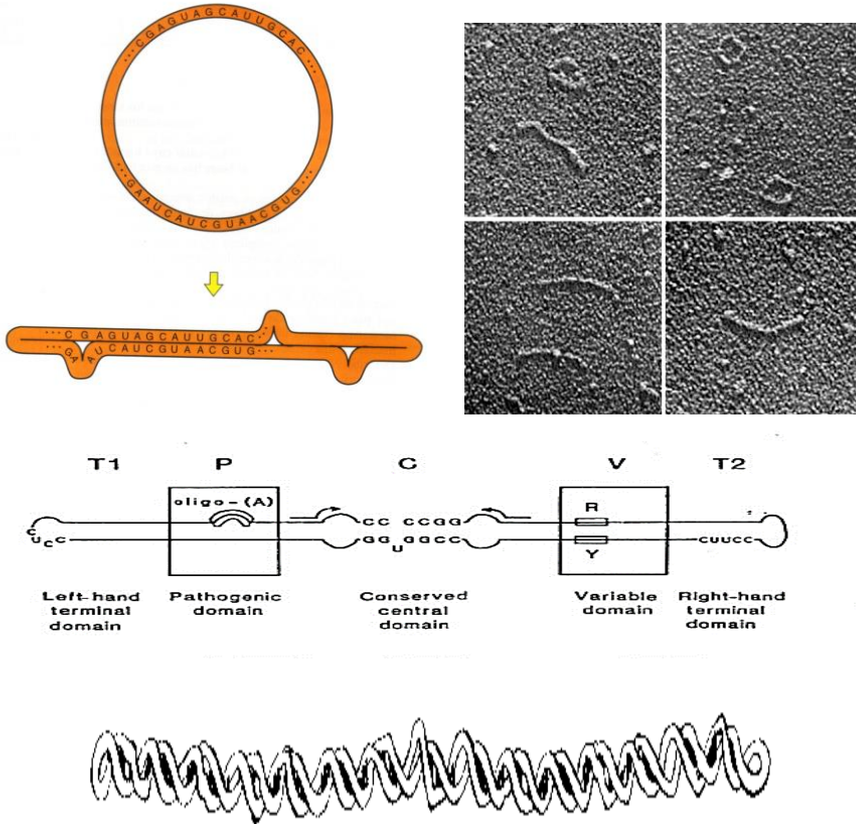
VIRUS SATÉLITES

Estos virus también dependen de que exista otro virus infectando la misma célula, para completar la síntesis de partículas y moléculas virales. También el virus que ayuda a completar el proceso recibe el nombre de virus auxiliar, pero en este caso ambos virus son de familias diferentes.

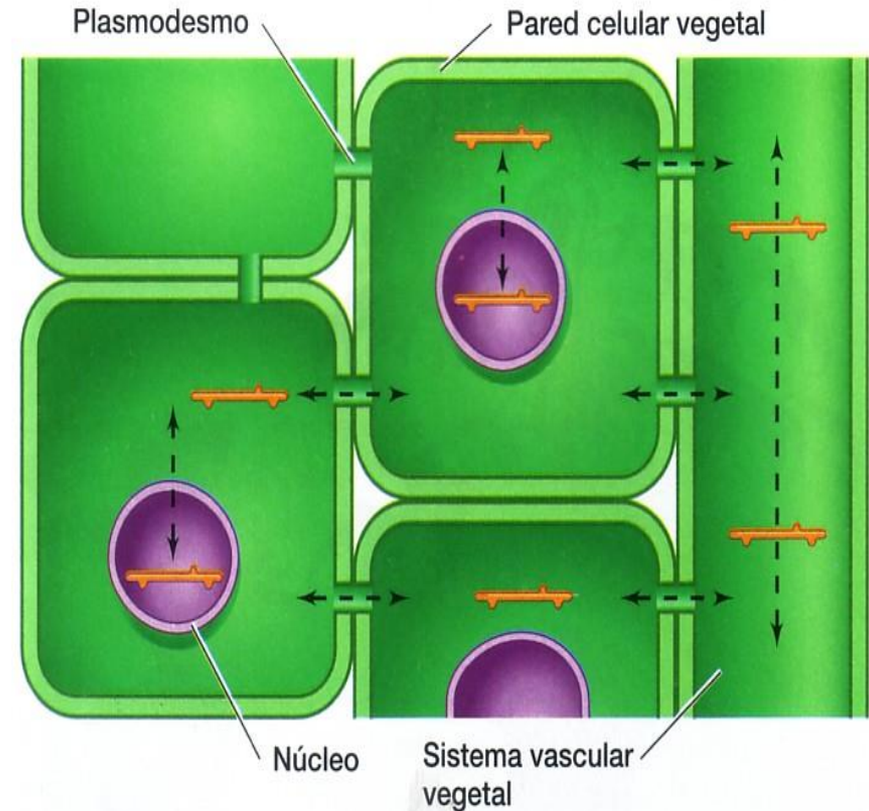


Ejemplo: El virus adenoasociado (AAV) depende de un adenovirus.

Cierre sobre su propia cadena por complemento de nucleótidos. Explica la presentación circular o lineal.

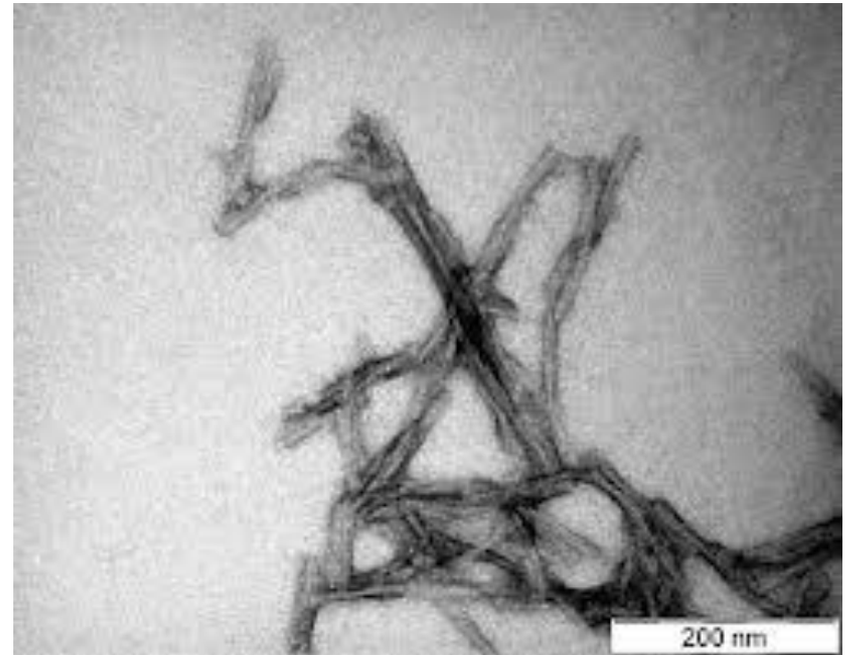
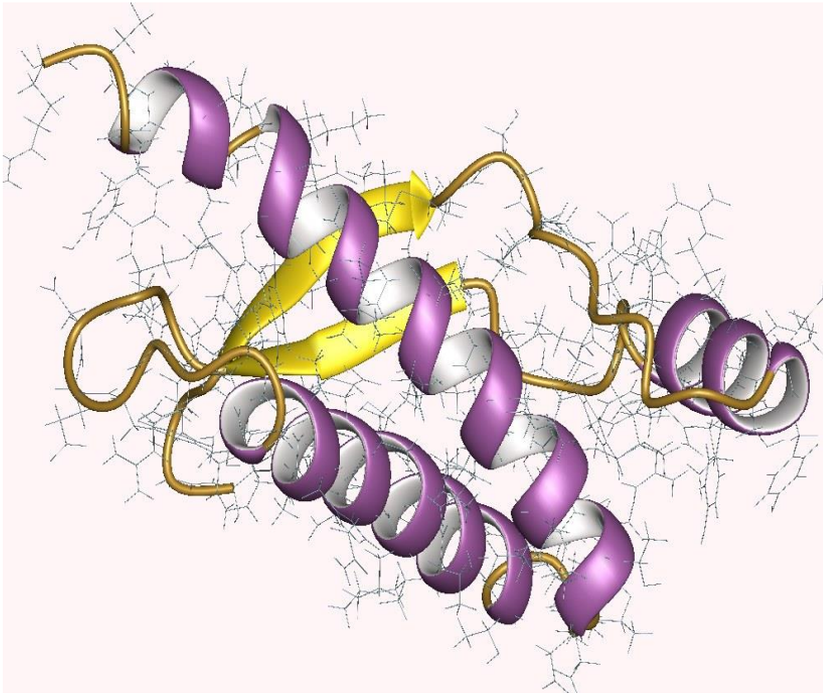


Propagación de los viroides



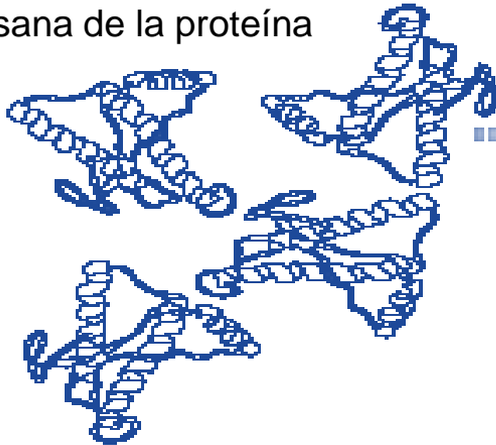
PRIONES:

Los últimos descubrimientos establecen que son proteínas priónicas muy similares, pero no idénticas, causando que haya cierto tipo de priones que ataquen a ciertas especies, por ejemplo, los priones de oveja pueden afectar las proteínas de ganado vacuno, a su vez estos priones vacunos afectan proteínas humanas transformándolas en priones. Sin embargo, el prión ovino no parece afectar al ser humano.

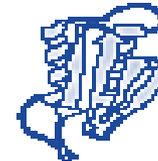


AMPLIFICADORA COPIADORA DE PRIONES

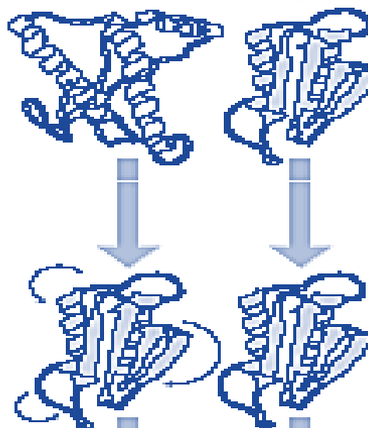
1 Sustrato: forma sana de la proteína



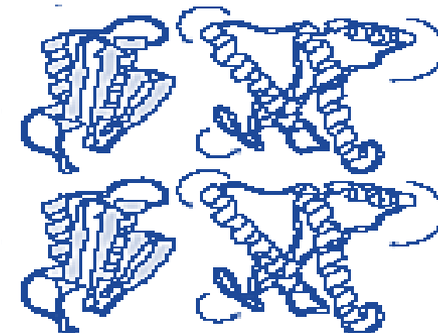
2 Tejido homogeneizado de cerebro enfermo, que contiene priones (proteínas priónicas mal plegadas)



3 En contacto con los priones, la estructura de las proteínas sanas cambia



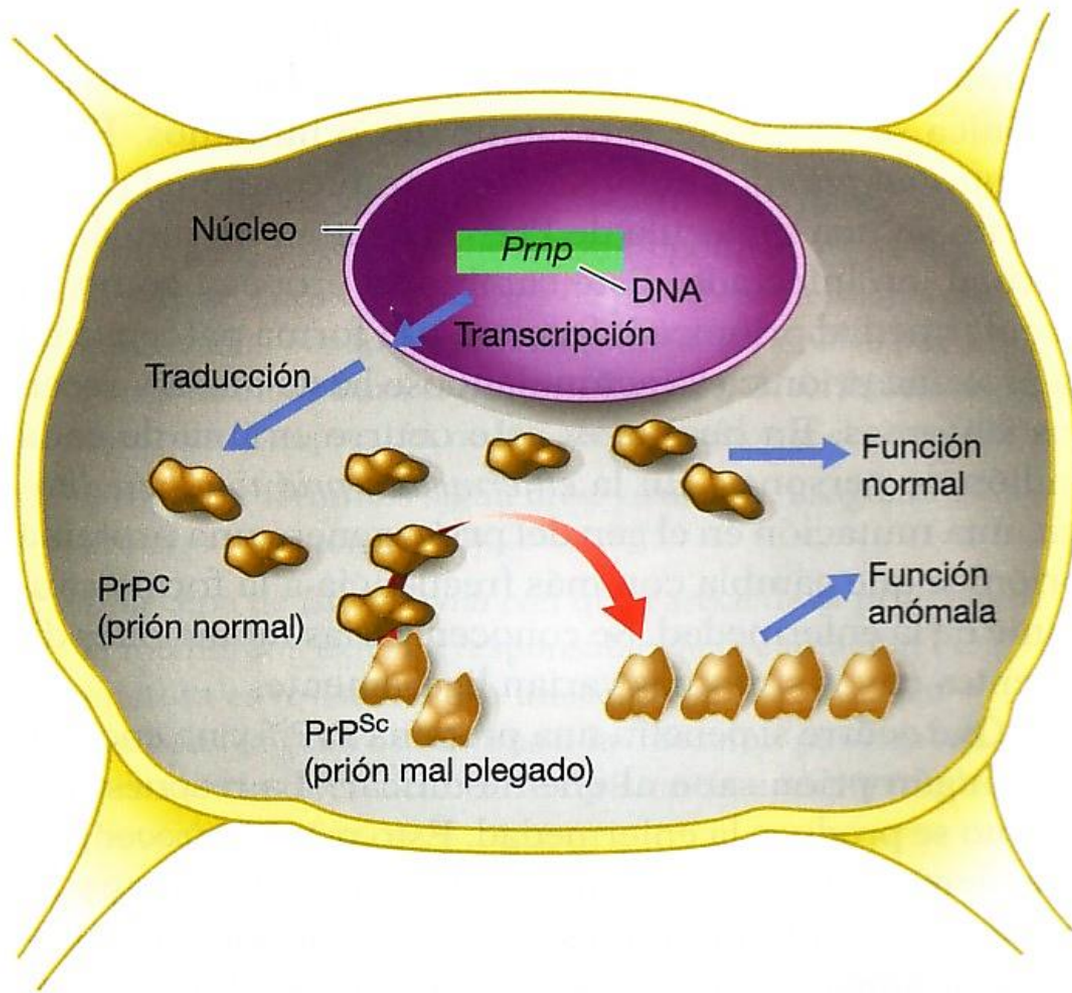
4 Los priones siguen produciendo nuevos priones



Fuente: Eric Smith, Harvard University.

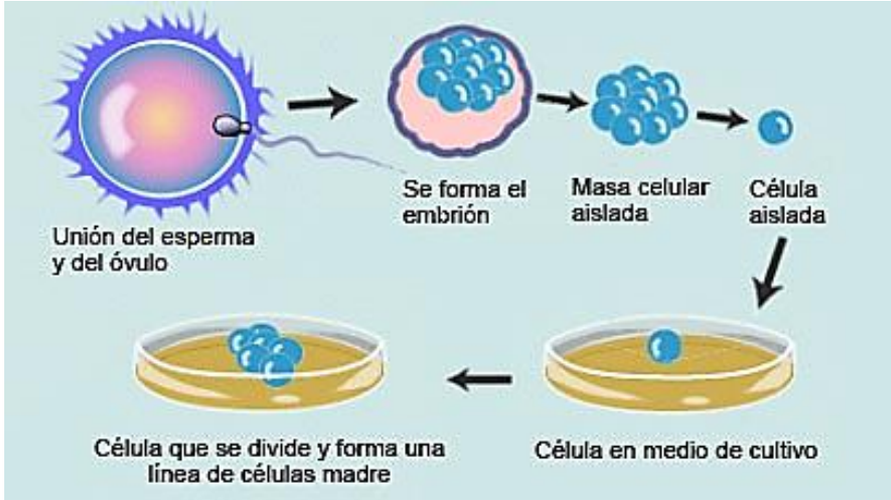
EL PAÍS

ÚLTIMA TEORÍA SOBRE LA “REPLICACIÓN” DE PRIONES

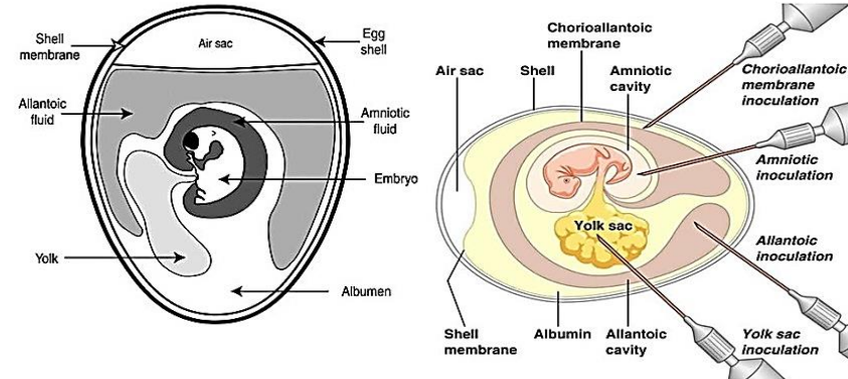


6.3 CULTIVO DE VIRUS

- En líneas celulares (También órganos y fragmentos)



- En embriones de pollo



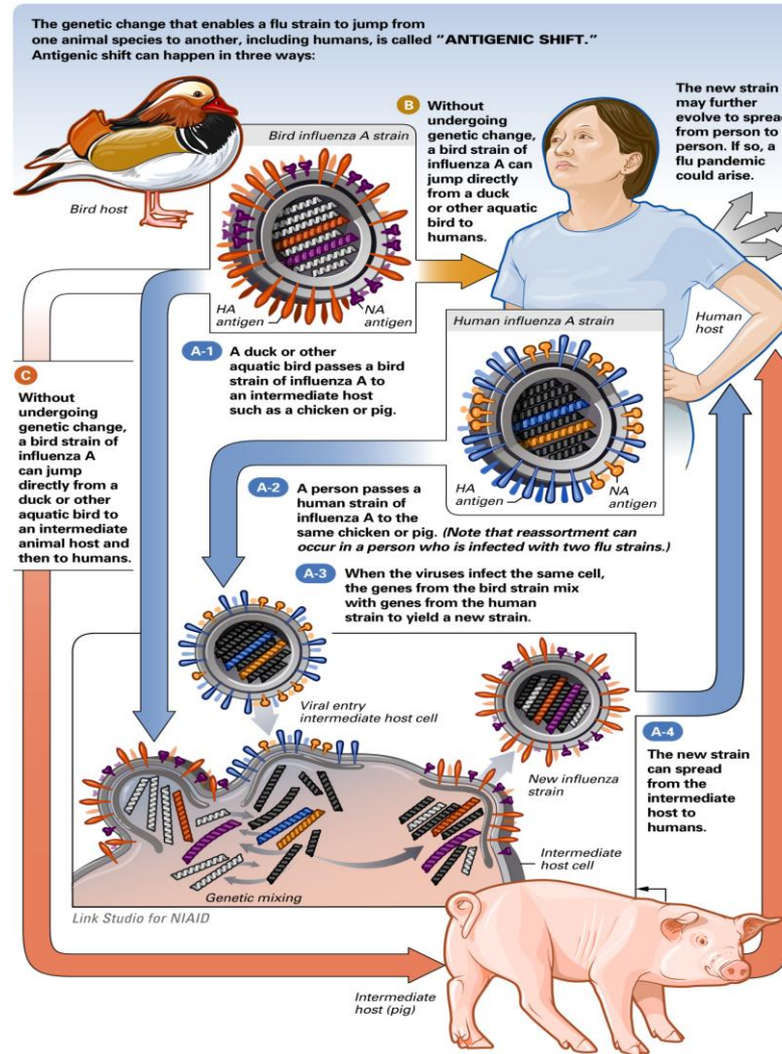
- En animales



6.4 IMPORTANCIA MÉDICA, AGRÍCOLA, ECOLÓGICA E INDUSTRIAL DE LOS VIRUS

Virología Médica:
Enfermedades
virales en humanos
y zoonosis

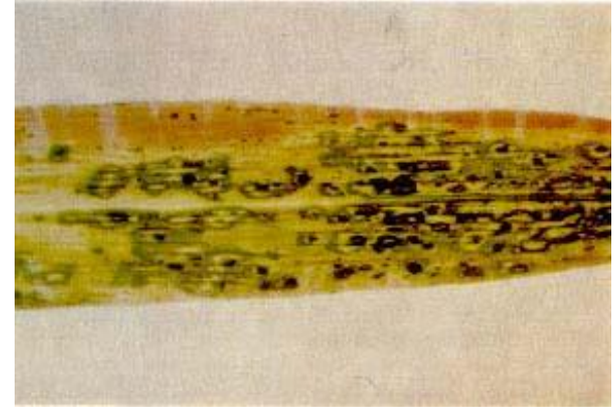
- Influenza
- Rabia
- Poliomielitis
- Paperas
- Rubeola
- SIDA



1. Virus del mosaico del tabaco



2. Virus del mosaico del maíz

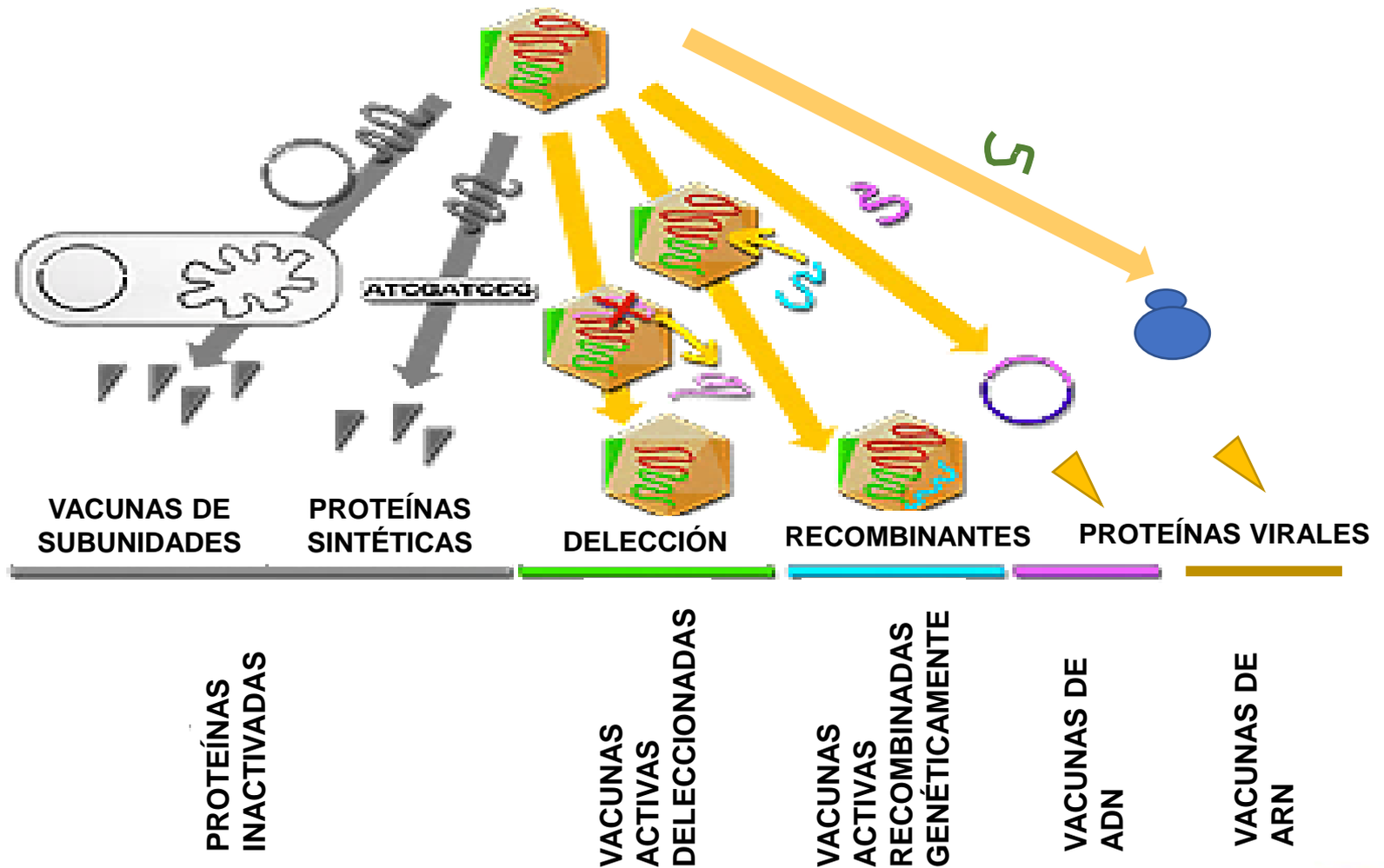


3. Virus del mosaico del plátano



4. Virus del bronceado del tomate





TERAPIA GÉNICA

